⑫公開特許公報(A)

昭58—105964

60Int. Cl.3 C 07 D 213/80 識別記号

广内整理番号 7138-4C

砂公開 昭和58年(1983) 6 月24日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

到キノリン酸の製法

@特

昭57-217897

@H.

厢 昭57(1982)12月14日

優先権主張

②1981年12月17日33西ドイツ

(DE) 30 P3150005.6

個発 明 者 ヴィンフリート・オルト

ドイツ連邦共和国プフアルツ・ ハスロツホ・アム・シヤハテル

グラーペン28

者 エンメリッヒ・パストレーク

ドイツ連邦共和国ヘムスパツハ

・グリユンベルガー・シュトラ **一セ90**

ヴエルナー・フイツケルト

ドイツ連邦共和国マンハイム・ シユミツカツハー・シユトラー

リユートガースヴエルケ・アク の出 願

チエンゲゼルシヤフト

プドイツ連邦共和国フランクフル

ト・アム・マイン1マインツア

ー・ラントシユトラーセ217

四復代理人 弁理士 失野敏雄

- 発明の名称
 - キノリン酸の製法
- 特許植状の範囲

置換されたキノリン誘導体を酸性水媒体中で 接触的に酸化することによつてキノリン酸を製 造する方法において、一般式:



[式中 x は - o R , - S R , - N R R' , [- N ⊕ (x),] +, -NH-NRR'又は -NHCORを渡し、R及び R' は同一又は異なつていてよく、水素原子又は、 炭素原子数1~8の置換又は非置換のアルキル 基、アルアルキル基又はシクロアルキル基を設 し、ペンソール核の強りの水素原子は非置換で あるか又は任意に度換されていてもよい了のキ ノリン誘導体を塩菜イオンで触媒としてのパナ Jル(V) — カチォンの存在下に 酸化すること を特徴とするキノリン酸の製法。

発明の鮮細な説明

本発明はピリフンー2、3ーフカルポン酸の 改良された新規な製造法に関する。この化合物 は一般にキノリン酸と呼ばれる。

キノリン酸は薬学的に有用な化合物、例えば 局所麻酔剤、殺菌剤又は、代謝障害に対して使 用することのできる化合物を製造するのに使用

・キノリン酸の種々の製法は文献から公知であ る。これらの製法は部分的にキノリンを酸化し また部分的に8ーヒドロキシキノリンを酸化す ることにある。

Hoogewerff 及び van Dorp によつて記載され た、キノリン及び過マンガン酸カリウムをアル カリ媒体中で酸化する方法("Ber. disch. Chem. Ges." 第12卷、第747頁、1879年)は 優く僅かな収串でキノリン酸を生じるにすぎず、 同時に多量の他の反応生成物をもたらす。

キノリンを酸化する他の方法は本質的に Stix 及び Bulgatach によつて記載された、銅塩の存

在下における過酸化水素での酸化法に基づく("Chem. Ber." 第65卷、第11頁、1932 年)。この反応は操作が確めて困難であること から、反応を良好に制御しまた収率を僅かなが ら高める変法が引続き開発された。この他の変 法は例えばローロッパ特許出願第002419 7号又は同第0034943号明細書に開示さ れている。しかしこれらの明細書に記載された 方法で得られたキノリン酸の収率も著しく番割 の酸化剤を使用するにもかかわらず十分ではな い。更にこれらのすべての方法ではまずキノリ ン酸の餌塩が生じ、これから硫化物を用いて遊 艦隊を除去しなければならない。この処理が不 所望な余分の反応工程であることを無視した場 合にも、銅イオンを完全に除去することは何め て難しく、従つてこうして製造されたキノリン **機は常に痕跡量の銅を含むことになる。**

"Chem. Ber." 第80巻、第505頁(1947年)("C.A." 第42巻、第8801c1948)から、67%の解散を用いて8-ヒ

従って良好な収率でまた高い純度でキノリン 徴を製造することのできる簡単でかつ環境に親 しむ新規方法を得るという課題が生じた。この 課題は特許請求の範囲の欄に記載した方法によ って解決される。

本発明方法で適当なキノリン誘導体としては、ペンソール核における少なくとも1個の水楽原子が活性格によつて置換されているようなすべてのキノリンが挙げられる。本発明における活性整は置換基・OR、-SR、-NRR'、(-N[®](R))⁺、-NH-NRR'又はNHCORであり、これらの基中のR及びR'は同一又は異なつていてよく、水衆原子又は、炭栗原子数1~8の置換又は非置換のアルキル基、アルアルキル基又はシクロアルキル基を表す。

この方法を実施するに当り、ペンソール核の更に他の水素原子がどのような基で置換されているか否かは重要なことではない。すなわち選択的に付加的な活性基及び/又は不活性置換分がペンソール環に存在していてもよい。この定

ドロキシキノリンを酸化してキノリン酸とする方法が公知である。この文献の記載内容とは異なり、酸方法では多盤の剛生成物が生じ、キノリン酸は極く少量得られるにすぎない。 更にこの反応では多量のエトローゼガスが生じる。

I. B. Chekmareva 等により、8-ヒドロキシキノリンを過酸化水素及びオノンで酸化することによつてキノリン酸は8878の収率で得られた。しかしこの方法は多大の費用を必要とし、学術上興味があるにすぎない。

西ドイツ特許第945147号明細書には8 ーヒドロキシキノリンー5ースルホン酸を延塩 素酸ナトリウムでパナンシ酸を製造する方は配子 をでいる。この場合728の収率が遊成の れている。この場合728の収率が遊成されている。しかしスルホン酸の合成は不所収の れる。しかしスルホン酸の合成は不所収の れる。しかしスルホン酸の たはこの反応工程である。しかしこの反応工程 である。 といった、

魏でのキノリン誘導体は例えば5-エトキシー、 8-エトキシー、7-エトキシー、8-エトキ シー、8-エトキシー7-プロムー、8-エド キシー8ーニトロー、5ープロムー8ーメトキ シー、7ープロムー8ーメトキシー、5ープロ ムー 8 ー プロ ポキシー、 5 - 〔2 - ジェチルア ミノーエトキシ]ー、6-[2-3エチルてミ ノーエトキシ] -8-=トロー、5-[2-ピ ペリフノーエトキシ)ー、5ーメトキシー、8 ーメトキシー、7ーメトキシー、8ーメトキシ ー、6-メトキシー5、7-ジメチルー8--トロー、5、7ージクロルー8ーメトキシー、 5ーメルカプトー、6ーメルカプトー、アーメ ルカプトー、Bーメルカプトー、6-メチルメ ルカプトー・6ーフチルメルカプトー・6ーペ ンジルメルカプトー、8- sec ープチルメルカ・ プトー、5,8-ジメルカプトー、6-エトキ シー8ーメルカプトー、5,7ージクロルー8 ーメルカプトー、Bーメチルー5ーメルカプト ー、アーメチルー8ーメルカプトー、8ーメチ

ルー8ーメルカプトー、8-メトキシー8-メ ルカプトー、 5 - ニトロー 8 - メルカプトー 5-ヒドロキシー、6-ヒドロキシー、7 ーヒドロキシー、8-ヒドロキシー、5-メチ ルー8-ヒドロキシー、8-メチルー8-ヒド ロキシー、 5 - エチルー 8 - ヒドロキシー、 7ープロムー8ーヒドロキシー、5ークロルー B- L F D + シー、 5 , 7 - ジク P ルー 8 - L ドロキシー、 5 ーオ クチルー 8 ーヒドロヤシ -, 5-ニトロー8-ヒドロキシ、7-ニトロ -8-ヒドロキシー、5-アミノー、6-ア 11. 1 - . 7 - 7 1 1 - . 8 - 7 1 1 - . 5 . 8 ニップミノー、6,8-ップミノー、8-ペン シルアミノー、 6 ーメトキシー 8 ー (4 ーア ミノペンチル).アミノー、 5 ーニトローフィ 8-27:1-. 5,7-0=10-8-7: ノー、8-71ノー6-クロガー、6-メトキ シー8-アミノー、8-アセチルアミノー8-エトキシー、6ーアセチルアミノー8ープロ ムー、8-エチルアセノー、8-ペンジルアミ

巻勢力(1 4 5 V)が亜塩素酸塩のそれ(1.5 6 V)よりも小さいことから、予測することが できなかつた。

近に 郡性 反応生成物を生せしめない水性 傑体中での簡単な実施が可能であり、また塩素酸塩が高い酸化能力を有する 原価な酸化剤であるということも有利である。この方法の他の利点は、塩素酸塩の化学量論的必要量で良好な収率が得

ノー 6 ーメトキシー、 8 ープチルアミノー、 8 ーシクロヘキシルアミノー、 8 ージエチルアミノー、 8 ーピスアセチルアミノー、 8 ーピスアセチルアミノー、 5 ーピスア・ 6 ーピスア・ 7 ーピーン 7 ーピーン 7 ーピーン 7 ーピーン 7 ーピーン 8 ーピーン 7 ーピーン 8 ーピーン 7 ーピーン 7 ーピーン 8 ーピーン 7 ーピーン 8 ーピーン 7 ーピーン 8 ーピーン 8 ーピーン 9 ーエン 8 ーエン 9 ーエン 9 ーエン 9 ーエン 9 ーカル 8 ーエン 9 ーエン 9 ーカル 8 ーエン 9 ーエン 9 ーエン 9 ーカル 8 ーエン 9 ーエー 9

ところで上記のように世後されたキノリンの 準体は、酸化剤としての塩素酸イオンを触媒量のパナツル(V)ーカチオンの使用下に導入した場合 直ちにキノがン酸に酸化されることが判明した。この結果は、塩素酸塩が一般に、ほとんどの場合制御された部分酸化を実施し得ない酸化剤と見酸され、また塩素酸塩のレドックス

られることまた実際に酸化反応を急速に終了させるには僅かに過剰の酸化剤を使用するだけで よいことである。

塩素酸イオン顔としてはすべての水溶性塩素酸塩を使用することができる。しかしてルカリ土類金属及びアルカリ金属の塩素酸塩、及びアンモニウムの塩素酸塩が有利に使用可能である。特に良好に処理でき、結晶水を含まないが、水に良く溶ける塩素酸ナトリウムが適当である。

この酸化反応用触媒としてはパナジル(V) ーカチオンを使用する。これは V₂O₆又は水榕性 パナジン酸塩を酸性反応混合物に溶解させるこ とによつて生じる。 反応パッチ当りに使用される 飲飲の量は 屋換された キノリン誘導体 1 モル 当り V₂O₆O_.O 1 ~ O.1 タである o... これより多い 量の触媒を使用した場合にはもちろん、一層 早 い反応速度が得られる。

反応は酸性媒体中で反応混合物の沸点で実施するが、この場合相応する置換キノリン誘導体 又は数額の置換キノリン誘導体の混合物、酸及

- 特開昭58-105984 (4)

び触媒を予め水溶液中に配置し、加熱する。そ の後提件下に酸化剤を数回に分けて加える。こ の場合反応混合物に溶解する固体の塩素酸塩を 配量する。しかし塩素酸塩は予め水に溶かすの が有利である。酸化反応は発熱性であることか ら、反応開始後は更に熱を供給する必要はない。 反応の進行は単に塩素酸塩を添加することによ つて制御する。酸化反応の終了時に僅少量の普 緑色のガスが生じ、これは反応に際して生じる 二酸化炭素と一緒に偏出する。従って偏出する ガスは例えば亜硫酸ナトリウムのアルカリ溶液 で洗浄することによつて精製するのが有利であ る。反応終了後得られた反応混合物を軽く冷却 し、川値をアルカリ紋で出る~45に調整する。 この声範囲でキノリン酸はペタインとして溶解 存在し、一方蒯反応で生じた不純物は磨解せず に残存し、場合によつては活性炭に吸着させた 後、分離することができる。雄液を酸性化し、 生じたキノリン酸を分離し、洗浄する。この場 合キノリン酸はほどんど白色の、純粋な生成物

起泡が生じる。必要な塩素酸ナトリウム酸の最後の5%を添加した際に僅少量の黄緑色ガスが生じ、これは反応から生じる二酸化炭素によつて著しく薄められる。ガスは3個の順次に配置された吸収容器に収容される。これらの容器は酸化マクネッウムの添加下に亜硫酸ナトリウム水溶液で満たされている。

塩素酸ナトリウムの添加後に溶液を20分以内に約90℃に冷却し、50% 苛性ソーダ被961㎡で出4~4.5にする。その際温度は滴加速度によつて約100℃に保つ必要がある。

その後約90℃で、予め水150mlと混合した活性炭60gを加える。この混合物を30分間慢拌し、約60℃で吸引濾過し、それぞれ50℃の温水200mlで2回後洗浄する。

・得られた雄液を授拌下に約50℃で塩酸 800mlで濃縮し、出1.5~1にし、20℃に冷却する。沈殿生成物を吸引球酒し、それぞれ約15℃の温水(これは予め塩酸で円1.5にした)500mlで4回後洗浄する。60~80℃で乾

として、理論値の約73度最多の収率で得られる。分離した母放はなお僅少量のキノリン酸を含み、これは網塩を用いて分配し、公知方法で単離することができる。こうして、痕跡盤の銅で汚染されているキノリン酸を更に5重盤を得ることができる。

例

8-ヒドロキシキノリン8718(8モル) を、水2100ml及び94%硫酸360mlから 成る溶液に溶かす。その際温度は約60℃に上 がる。

その後パナジン酸アンモニウム 0.3 g を触媒として加え、溶液を 8.5 ~ g 0 ℃に加熱する。 烈しく機拌しながら、水 2 4 0 0 叫に溶かした 塩素酸ナトリウム 1 7 8 8 g を 2 ~ 3 時間 (1 0 0 ~ 1 0 3 ℃) 反応混合物が得られるように 導入する。 塩素酸ナトリウムの添加剤 始時に 反応温度は極めて 愈速に g 0 ℃から 1 0 3 ℃に 上昇する。 酸化剤約 2 / 3 を添加した 後、 軽い

繰した後ほとんど白色のキノリン酸 7 3 0 8 が 得られた。これは理論値の 7 2 8 %の 収率に相応する。

拨代理人 弁理士 矢 野 敏 \$



特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 \$7 年特許願第 217897 号(特開 昭 58-105964 号, 昭和 58 年 6 月 21 日 発行 公開特許公報 \$8-1060 号掲載)については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 3 (2)

Int.C1.	識別記号	庁内整理番号
C07D213/80		7138-4C
	'	
• •		
		·
•		•

7. 補圧の内容

- (1) 特許請求の範囲を別紙のとおり補正する。
- (2) 明細番第2ページ第13行の「Hoogewerff 及び van Dorp」を「ホーダペルフ (Hoogewerff)及びサアン ドルブ (van Dorp)」 と補正する。
- (S) 岡第2ページ下から2行および下から1行 の「Stix 及び Bulgatsch」を「ステイクス (Stix)及びプルガチ(Bulgatsch)」と相 正する。
 - (4) 同第4ページ第6行の「1.8、Chekmareva」を「セクマレーパ(1.8、Chekmareva)」と補正する。
- (6) 阿第12ページ第15行の「17889」 を「17889(16.8モル)」と相正する。

手統補正警(自免)

昭和61年 4月11日

特許庁長官 殿

- 1. 事件の表示
 - 昭和57年特許順第 217897 号
- 2、 発明の名称

キノリン酸の製法

- 3. 補 正 を す る 者事件との関係 特許出収人名 称 リユートガースヴェルケ・アクチェングゼルシャフト
- 4. 夜 代 理 人 住 所 〒100 東京都千代田区丸の内3丁目5番1号

新京京ビルデング553号 電話(216)6081~! 氏名 (6181) 弁理士 矢 野 敏 雄

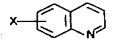
- 6081~5
- 5. 補正により増加する発明数 〇
- 6. 補圧の対象

明細書の特許請求の範囲の機および発明の発謝 説明の機

び発明の計画は 61.4.11 田南北三

2 停許請求の範囲

置換されたキノリン誘導体を銀性水媒体中で接触的に酸化するととによつてキノリン酸を製造する方法において、一般式:



【 式中 X は - OR 、 - SR 、 - NRR ((- N (R))) ¹。
- NH - HR R Y は - NHCORを 表し、 R 及び R は同一又は異なつていてよく、 水累原子又は、 炭素原子数1 ~ 8 の置換又は非置換のアルキル基、 アルキルキル 基又は シクロアルキル 基を表し、 ペンソール 核の 段りの 水素原子は 非置換であるか 又は任意に 置換されていてもよい 〕の 中ノリン 誘導体を 塩素酸イオンで 触鰈 としての ペナ ジル (V) - カチオンの 存在下に 酸化することを 特徴とする キノリン酸の 製法。